PCT

国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

世界知的所有権機関



(51) 国際特許分類6

C07D 401/12, 471/04, 487/04, A61K 31/44, 31/50

(11) 国際公開番号

WO97/40039

(43) 国際公開日

1997年10月30日(30.10.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/01365

A1

(22) 国際出願日

1997年4月18日(18.04.97)

(30) 優先権データ

特願平08/100747 特願平08/105437 1996年4月23日(23.04.96)

1996年4月25日(25.04.96)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 吉富製薬株式会社

(YOSHITOMI PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP] 〒541 大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

佐野光春(SANO, Mitsuharu)[JP/JP]

櫻井伸弘(SAKURAI, Nobuhiro)[JP/JP]

川北武志(KAWAKITA, Takeshi)[JP/JP]

〒871 福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地

吉富製薬株式会社 創薬第二研究所内 Fukuoka, (JP)

池田敬史(IKEDA, Yoshifumi)[JP/JP]

〒871 福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地 吉富製薬株式会社 開発研究所内 Fukuoka, (JP) (74) 代理人

弁理士 高島 一(TAKASHIMA, Hajime) 〒541 大阪府大阪市中央区平野町三丁目3番9号

(湯木ビル) Osaka, (JP)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: PYRIDINE COMPOUNDS AND MEDICINAL USES THEREOF

(54)発明の名称 ピリジン化合物およびその医薬用途

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & & & \\
R^{2} & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

(57) Abstract

Pyridine compounds represented by general formula (I) or pharmaceutically acceptable salts thereof, wherein each symbol is as defined above; medicinal compositions containing these compounds and pharmaceutically acceptable carriers; medicinal compositions containing the above compounds and antiulcer drugs optionally together with antibiotics or antiprotozoan drugs; a method of preventing or treating digestive diseases which comprises administering the above compounds; and a method of preventing or treating digestive diseases which comprises administering the above compounds and antiulcer drugs optionally together with antibiotics or antiprotozoan drugs. The above compounds are usable for mammals including human beings in preventing and treating various diseases caused by helicobacters, preventing the reoccurrence of ulcer, controlling vomiting and preventing and treating non-ulcer dyspepsia and tumors such as gastric cancer. Moreover, these compounds have inhibitory effects on gastric hydrochloric acid secretion, antiulcer effects, protective effects on gastrointestinal cells, antidiarrheal effects, etc. and, therefore, are useful as preventives and remedies for digestive diseases such as gastric ulcer, duodenal ulcer, gastritis, diarrhea and colon inflammation.

(57) 要約

本発明は、一般式(1)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & & & \\
R^{2} & \uparrow \\
\hline
N & & S - R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
S - R \\
\downarrow & & \\
N & \downarrow & \\
R^{4} & & \\
\end{array}$$
(I)

〔式中、各記号は前記と同義である。〕

により表されるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩に関する。また、 当該化合物と医薬上許容し得る担体とを含有する医薬組成物、当該化合物と抗潰 瘍薬と、または当該化合物と抗潰瘍薬と抗生物質もしくは抗原虫薬とを含有する 医薬組成物に関する。さらに、当該化合物を投与する消化器系疾患の予防・治療 方法、当該化合物と抗潰瘍薬、または当該化合物と抗潰瘍薬と抗生物質もしくは 抗原虫薬とを投与する消化器系疾患の予防・治療方法に関する。

本発明化合物は、ヒトを含む哺乳動物に対して、ヘリコバクター属菌に起因する各種疾患の予防および治療、潰瘍の再燃再発防止、嘔吐の抑制、ノンーアルサージスペプシア(Non-ulcer dyspepsia)の予防および治療、腫瘍(胃癌など)の予防および治療に使用される。また、胃酸分泌抑制作用、抗潰瘍作用、胃腸細胞保護作用、抗下痢作用などを有し、消化器系疾患(胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃炎、下痢、大腸炎など)の予防および治療薬として有用である。

参考情報

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に記載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AL アルパニア アルメニア AMオーストリア オーストラリア ΑU アゼルバイジャン ポズニア・エルツェゴビナ バルバドス \mathbf{B} ベルギー BEブルギナ・ファソ ブルガリア $\mathbf{B}\mathbf{G}$ ベナン プラジル \mathbf{B} \mathbf{J} $\mathbf{B}\mathbf{R}$ ベラルーシ BY カナダ CA中央アフリカ共和国 CFコンゴー $\mathbf{C}\mathbf{G}$ CH スイス コート・ジボアール CMカメルーン 中国 CNキューバ CUじて チェッコ共和国 ドイツ DE デンマーク $\mathbf{D}\mathbf{K}$ EE エストニア

ES スペイン FΙ フィンランド FR フランス GA ガポン GB 英国 グルジア GE GH ガーナ ガンピア GM GN ギニア GR ギリシャ HU ハンガリー **ID** インドネシア アイルランド イスラエル アイスランド IT イタリア 日本 KE ケニア キルギスタン KG KP 朝鮮民主主義人民共和国 KR 大韓民国 カザフスタン ΚZ セントルシア LC リヒテンシュタイン Lì スリランカ

リベリア レソト LS LT リトアニア LU ルクセンブルグ ラトヴィア LV MC MD モルドヴァ共和国 MG マダガスカル MK マケドニア旧ユーゴス ラヴィア共和国 マリ ML モンゴル MN MR モーリタニア MW マラウイ メキシコ ΜX ニジェール オランダ ΝE NL ノルウェー NO NZ PL ポーランド PT ポルトガル RO ルーマニア RU ロシア連邦

SD スーダン

SE スウェーデン

SG シンガポール SI スロヴェニア SK スロヴァキア共和国 シエラレオネ SL SN セネガル スワジランド SZチャード TDトーゴ TG タジキスタン TJ トルクメニスタン TMTR トリニダード・トバゴ TT ウクライナ ウガンダ UΑ UG US 米国 UZ ウズベキスタン ヴィェトナム VN ユーゴスラピア ΥU ジンパブエ

明細書

ピリジン化合物およびその医薬用途

技術分野

本発明は、ヘリコバクター・ピロリに対する抗菌作用、胃酸分泌抑制作用、抗潰瘍作用、胃腸細胞保護作用、潰瘍の再燃再発防止作用などを有する新規なピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩に関する。

また、本発明は、当該ピリジン化合物と医薬上許容し得る担体とを含有する医薬組成物、また当該ピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩と抗潰瘍薬とを含有する医薬組成物、さらに当該ピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩と抗潰瘍薬と抗生物質もしくは抗原虫薬とを含有する医薬組成物に関する。

更に、当該ピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩を投与する消化器系 疾患の予防・治療方法、また当該ピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩 と抗潰瘍薬とを投与する消化器系疾患の予防・治療方法、さらに当該ピリジン化 合物またはその医薬上許容し得る塩と抗潰瘍薬と抗生物質もしくは抗原虫薬とを 投与する消化器系疾患の予防・治療方法に関する。

ヘリコバクター・ピロリ(Helicobacter pylori: 以下、H. Pylori と称することもある)は、活動性慢性胃炎患者の胃粘膜から分離されたグラム陰性細菌である(Warren, J. R. & Marshall, B. J. Lancet i: 1273-1275, 1983)。本菌は胃十二指腸潰瘍患者より高率に分離されること、ヒトボランティアによる感染実験から明らかな活動性胃炎の所見を呈すること(Morris, A. & Nicholoson, G. Am. J. Gastroenterology, 82: 192-199, 1987)、およびH. Pylori 感染実験動物でもヒトに類似した胃炎の症状を呈することなどから、上部消化管疾患との関連性はかなり明白になってきた。また最近では胃ガンの重要なリスクファクターとしても注目されている(Parsonnet, J. et al. N. Eng. J. Med. 325: 1127-1131, 1991)。

H. Pylori による胃・十二指腸潰瘍の発症機序は明らかにされていないが、本菌の感染によって生じる背景胃粘膜の細胞障害が一因となっていると考えられ、

菌側の発症要因と宿主側の免疫応答の面から検討されている。菌側の要因として は菌の産生するウレアーゼによって生じるアンモニアの細胞障害性(Hazell S. L., Lee A. Lancet ii: 15-17, 1986) のほか、プロテアーゼ、リパーゼの粘液層の 分解による攻撃因子に対する防御能の低下(Sarosiek J. Slomiany A. & Slomiany B. L. Scand. J. Gastroenterol. 23 : 585-590, 1988)、空胞化サイトトキシ ン (Vac A, Cag A) による直接的な細胞障害性などが知られている(Figura N., Guglielmetti O., Rossolini A. et al. J. Clin Microbiol. 27: 225, 1989, Cover T.L., Dooley C.P. & Blaser M.J. Infection and Immunity, 58: 603, 1990, Cover T.L. & Blaser M.J. J. Biol. Chem. 267: 10570, 1992)。一方H. Pylori感染が宿主の免疫系を刺激していることは血清中に H. Pyloriの病原因子 に対する特異抗体を誘導していること、H. Pylori 感染胃粘膜に多核白血球、マ クロファージ、リンパ球などの炎症細胞の浸潤が見られることから明らかである。 また最近H. Pylori 感染胃粘膜において、顕著なインターロイキン8の産生亢進 が見られ、多核白血球を遊走、活性化することが報告されている(Crabtree J.E., Wyatt J. I., Trejdosiewics L. K. et al. J. Clin. Pathol. 47: 61, 1994) o 以上のようにH. Pylori 感染による胃粘膜障害の発症には菌の障害性因子と持続 感染によって誘導される免疫応答が相互に関連していると考えられている。

近年、胃潰瘍や十二指腸潰瘍の治療はめざましい発展を遂げた。しかし、薬剤の減量や中止により再発し易いことや、薬剤抵抗性の難治性潰瘍症が問題となっている。H. Pylori の胃・十二指腸疾患における関与が指摘されるにつれ、 H. Pyloriに抗菌力を持つ薬剤の投与による除菌の試みが検討されるようになってきた (Chiba N. et al. Am. J. Gastroenterology 87: 1716-1727, 1992)。

H. Pylori を除菌することにより、消化性潰瘍の再燃・再発を有意に抑制するという事実は両者の関係を裏付けるものであり、1994年に「全てのH. Pylori 陽性の消化性潰瘍は初発・再発を問わず胃酸分泌抑制剤に抗菌薬を併用して除菌すべきである」というNIHの統一見解が出された。また最近では、本菌は胃癌発生に繋がる病態の原因として、WHO発癌物質の分類の Group 1 (確実な発癌

物質)と設定され、両者の関係が広く認知されつつある。さらには胃癌で胃切除を施行された患者の胃癌の再発を抑制したとの報告もある。

H. Pylori に対する抗菌活性は、抗菌薬の中でも、特にアモキシシリンおよびクラリスロマイシンが良好な活性を示す。またオメプラゾールなどのプロトンポンプ阻害薬にも弱いながらも抗菌活性が見られるが、シメチジン、ファモチジンなどのH2 受容体拮抗薬には認められない。しかし、このような抗菌活性を示す薬剤も単独投与ではその臨床効果は弱い。

このような背景から、現在精力的に除菌療法の検討がなされているが、完全な 除菌療法の確立に至るにはなお多くの問題も残されている。たとえばビスマスに 抗菌剤を2剤併用した古典的な triple therapy は除菌効果も高いことから、欧 米を中心に検討されてきたが、下痢、中枢性毒性などの副作用が高率に発現する こと、ビスマスは日本では抗潰瘍剤として認可されていない等の問題を含んでい る。この除菌法より副作用の少ない治療法が検討され、胃酸分泌抑制剤に抗菌剤 を1剤(アモキシシリンまたはクラリスロマイシン等)併用した dual therapy 、 2 剤(アモキシシリン、クラリスロマイシン、またはニトロイミダゾール系抗菌 剤のいずれか2剤)併用した new triple therapy 等が試みられている。 dual therapy では、副作用の発現率は低いが、除菌率も古典的 triple therapy に及 ばないこと、アモキシシリンはペニシリンアレルギーの患者には使用できないこ と、クラリスロマイシンでは除菌に失敗すると耐性菌の出現率が高率となること、 new triple therapyは高い除菌効果を示すものの、副作用の発現率が高率となる ことが問題点として挙げられる。これらいずれの除菌法も、H. Pylori 以外の細 菌にも抗菌力を有する抗菌剤を大量に使用するために、腸内細菌に影響を及ぼし 下痢の発現率が高くなる。さらに、一部の患者では口腔内常在菌への影響による 口腔内カンジダ症等が発症することが知られている等、安全で確実な除菌法の確 立にはいまだ至っていない。

しかし、H. Pylori を除菌することの有用性を述べた報告は多く、除菌により 難治性潰瘍が治癒し、潰瘍の再発を抑えたという見解で一致している。

以上のような点を考慮すると、H. Pylori に選択的な抗菌力を有し、かつ副作用の少ない抗潰瘍剤の開発が望まれている。また潰瘍の治癒という観点から、H. Pylori 抗菌作用を有すると同時に胃酸抑制作用をも有する薬剤がさらに望ましいことはいうまでもない。

H. Pylori に対して抗菌活性を有する化合物としては特開平2-209809 号公報、特開平3-38523号公報、特開平3-48680号公報、特開平3 -52887号公報、特開平3-52812号公報、特開平6-100449号 公報、国際公開WO92/12976号公報、国際公開WO93/24480号 公報、国際公開WO95/11897号公報、国際公開WO95/34554号 公報などの公報により知られているが、これらの化合物に比べてより優れた活性 を有する化合物が望まれている。

上記の課題を解決するために、本発明者らは種々研究を重ねてきたところ、H. Pylori に対して選択的に優れた抗菌作用を有するのみならず、胃酸分泌抑制作用、抗潰瘍作用、胃腸細胞保護作用、潰瘍の再燃再発防止作用も併せ持つ化合物を見出し、更に、本発明化合物はH. Pylori に対し、in vitroにおける抗菌作用をそのまま反映して、in vivo でのH. Pylori の除菌効果に優れることを見出し、本発明を完成するに至った。

更に本発明は、2 剤および新3 剤併用療法にみられるように、本発明の一般式(I)で表される化合物と抗潰瘍薬、望ましくはプロトンポンプ阻害剤とを併用することより、または、一般式(I)で表される化合物と抗潰瘍薬と抗生物質もしくは抗原虫薬とを併用することにより、それぞれの薬物単独で得られるより明らかに優れた除菌効果、抗潰瘍効果、および潰瘍再燃、再発防止効果が得られること見いだし、本発明を完成した。

発明の開示

すなわち、本発明は一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & & & \\
R^{2} & & \\
N & & & \\
N & & \\
N & & \\
N & & \\
R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(0) q \\
S - R \\
N & \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(1) \\
R^{4}
\end{array}$$

〔式中、Rは、- (CH2-CH2-O) k - D1

(式中、 D_1 はハロアルキルを示し、kは1から10の整数を示す。)、または $-(A-O)m-(B-O)n-D_2$

(式中、 D_2 はハロアルキルを示し、mは1から10の整数を示し、nは0から10の整数を示し、A、Bは同一または異なってそれぞれ置換基を有してもよい炭素数 $2\sim1$ 0のアルキレンを示す。但し、nが0を示す場合、Aは炭素数 $3\sim1$ 0のアルキレンを示し、nが1から10の整数を示す場合、AとBの少なくとも一方は炭素数 $3\sim1$ 0のアルキレンを示す。)を示す。

 R^{\perp} は水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ヒドロキシ、アルコキシカルボニル、カルボキシルまたはハロアルキルを示す。

 R^2 、 R^3 は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキルまたはアルコキシを示す。

R⁴ は水素または-COOR⁵

(式中、R⁵ はアルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アシルオキシアルキル、アシルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、置換基を有してもよいフェニル、置換基を有してもよいアラルキルを示す。)

により表される基を示す。

Z、Yは同一または異なってそれぞれCHまたはNを示す。

p、qは同一または異なってそれぞれ0、1または2を示す。〕

により表されるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩である。

一般式(I)におけるそれぞれの基の具体例は次の通りである。

R¹において、ハロゲンとしては塩素、フッ素、臭素、ヨウ素を示す。アルキ ルとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第3級 ブチル、ペンチル、ヘキシル、オクチル、デシル、ドデシル、オクタデシル、エ イコイシルなどの炭素数1~20のアルキルを示し、好ましくは炭素数1~5の アルキルであり、特に好ましくは炭素数1~3のアルキルである。アルコキシと はメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、 第3級ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、オクチルオキシ、デシルオ キシ、ドデシルオキシ、オクタデシルオキシ、エイコシルオキシなどの炭素数1 ~20のアルコキシを示し、好ましくは炭素数1~5のアルコキシであり、特に 好ましくは炭素数1~3のアルコキシである。アルコキシカルボニルとはメトキ シカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカ ルボニル、ブトシキカルボニル、イソブトキシカルボニル、第3級ブトキシカル ボニル、ペンチルオキシカルボニル、ヘキシルオキシカルボニル、オクチルオキ シカルボニル、デシルオキシカルボニル、ドデシルオキシカルボニル、オクタデ シルオキシカルボニル、エイコシルオキシカルボニルなどの炭素数2~20のア ルコキシカルボニルを示す。ハロアルキルとはトリフルオロメチル、2-フルオ ロメチル、2-フルオロエチル、2,2-ジフルオロエチル、2,2,2-トリ フルオロエチル、2,3,3-トリフルオロプロピル、1,1,2,2-テトラ フルオロエチル、ペンタフルオロエチル、3,3,3-トリフルオロプロピル、 2, 2, 3, 3-テトラフルオロプロピル、2, 2, 3, 3, 3-ペンタフルオ ロプロピル、ヘプタフルオロプロピル、ヘキサフルオロイソプロピル、2,2, 3, 3, 4, 4, 4-ヘプタフルオロブチル、2-クロロエチル、3-クロロプ ロピル、2-ブロモエチル、3-ブロモプロピルなどの炭素数1~10のハロア ルキルを示し、好ましくは炭素数1~5のハロアルキルであり、特に炭素数1~ 3のハロアルキルである。R¹としては水素が好ましい。

 R^2 、 R^3 において、ハロゲン、アルキル、アルコキシとしては R^1 と同様のものが例示される。 R^2 としては炭素数 $1 \sim 4$ のアルキルが好ましく、特にメチルが好ましい。 R^3 としては水素が好ましい。

R⁴ の-COOR⁵ のR⁵ におけるアルキル、ハロアルキルとしてはR¹ と同 様のものが例示される。ヒドロキシアルキルとはヒドロキシメチル、1-ヒドロ キシエチル、2-ヒドロキシエチル、3-ヒドロキシプロピル、2,3-ジヒド ロキシプロピル、4-ヒドロキシブチルなどの炭素数1~5のヒドロキシアルキ ルを示す。アシルオキシアルキルとはアセチルオキシメチル、プロピオニルオキ シメチル、2-アセチルオキシエチル、3-アセチルオキシプロピル、4-アセ チルオキシブチル、ベンゾイルオキシメチル、2-ベンゾイルオキシエチル、フ ェニル基にハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、ニト ロ、アミノから選ばれる1~3個の置換基を有するベンゾイルオキシメチル、2 ーベンゾイルオキシエチルなどを示す。アシルアルキルとはアセチルメチル、プ ロピオニルメチル、2-アセチルエチル、3-アセチルプロピル、4-アセチル ブチル、ベンゾイルメチル、2-ベンゾイルエチル、フェニル基にハロゲン、ア ルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、ニトロ、アミノから選ばれる 1~3個の置換基を有するベンゾイルメチル、2-ベンゾイルエチルなどを示す。 カルボキシアルキルとはカルボキシメチル、2-カルボキシエチル、3-カルボ キシプロピル、4-カルボキシブチルなどの炭素数2~5のカルボキシアルキル を示す。アルコキシカルボニルアルキルとはメトキシカルボニルメチル、エトキ シカルボニルメチル、プロポキシカルボニルエチル、イソプロポキシカルボニル エチル、ブトキシカルボニルメチル、イソブトキシカルボニルエチル、第3級ブ トキシカルボニルメチル、ペンチルオキシカルボニルメチル、ヘキシルオキシカ ルボニルメチル、オクチルオキシカルボニルメチル、デシルオキシカルボニルメ チルなど、特に炭素数2~10のアルコキシカルボニルが炭素数1~4のアルキ ルに結合したものを示す。アルコキシアルキルとはメトキシメチル、2-メトキ シエチル、3-メトキシプロピル、4-メトキシブチル、2-エトキシエチル、

3-エトキシブチルなど、特に炭素数1~10のアルコキシが炭素数1~10の アルキルに結合したものを示す。カルバモイルアルキルとはカルバモイルメチル、 2-カルバモイルエチル、3-カルバモイルプロピル、4-カルバモイルブチル など、特にカルバモイルが炭素数1~10のアルキルに結合したものを示す。モ ノ・ジアルキルカルバモイルアルキルとはN-メチルカルバモイルメチル、N, N-iジメチルカルバモイルメチル、2-(N-iメチルカルバモイル)エチル、2-(N, N-i)プロピル、3-(N, N-ジメチルカルバモイル)プロピル、N-エチルカルバ モイルメチル、N、N-ジエチルカルバモイルメチルなど、特に炭素数1~10 のモノ・ジアルキルカルバモイルが炭素数1~10のアルキルに結合したものを 示す。置換基を有してもよいフェニルおよび置換基を有してもよいアラルキルの 置換基としては、それぞれハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒ ドロキシ、ニトロ、アミノから選ばれる1~3個の基があげられる。置換基を有 してもよいアラルキルのアラルキルとはベンジル、1-フェニルエチル、2-フ ェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、6-フェニルヘキ シル、8-フェニルオクチルなどのフェニルが置換した炭素数1~8のアルキル を示す。

R⁵ としては、アルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アシルオキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキルが好ましく、特にアルキル、ハロアルキル、アルコキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキルが好ましい。

 D_1 、 D_2 におけるハロアルキルとしては、 R_1 と同様のものが例示される。 Z、Y は共にC Hである場合が好ましい。

A、Bにおける炭素数2~10のアルキレンとはエチレン、プロピレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレン、オクタメチレン、ノナメチレン、デカメチレンなどを意味し、適宜分枝鎖を有し

ていてもよい。置換基を有してもよい炭素数 2~10のアルキレンの置換基としてはアルキル、ハロアルキル、アルコキシ、アルコキシアルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキルなどの置換基があげられる。また、炭素数 3~10のアルキレンとはプロピレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレン、オクタメチレン、ノナメチレン、デカメチレンなどを意味し、適宜分枝鎖を有していてもよい。A、Bとしては、エチレン、トリメチレン、テトラメチレンなどの炭素数 2~4のアルキレンが好ましい。

pは0または1が好ましい。

qは0が好ましい。

kは2~4が好ましい。

mは1~3が好ましい。

nは0~3が好ましい。

一般式(I)の化合物としては、下記の①、②の2つの態様の化合物が好ましい。

①一般式(II)

$$R^{1}$$

$$Z$$

$$Y$$

$$N$$

$$S - CH_{2}$$

$$N$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$(0)q$$

$$S - (CH_{2}CH_{2}0)k - D_{1}$$

$$R^{3}$$

$$(11)$$

〔式中、R¹は水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ヒドロキシ、アルコキシカルボニル、カルボキシルまたはハロアルキルを示す。

 R^2 、 R^3 は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキルまたはアルコキシを示す。

R⁴ は水素または-COOR⁵

(式中、R⁵ はアルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアル

キル、アシルオキシアルキル、アシルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、置換基を有してもよいフェニル、置換基を有してもよいアラルキルを示す。)

により表される基を示す。

D」はハロアルキルを示す。

Z、Yは同一または異なってそれぞれCHまたはNを示す。

p、qは同一または異なってそれぞれ0、1または2を示す。

kは1から10の整数を示す。〕

により表されるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩が好ましい。

また、一般式(II)の化合物の中でも、

R¹が水素、ハロゲン、炭素数1~5のアルキル、炭素数1~5のアルコキシ、ヒドロキシまたは炭素数1~5のハロアルキルであり、

 R^2 、 R^3 が同一または異なって、それぞれ水素または炭素数 $1\sim 5$ のアルキルであり、その他は上記と同様であるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩がより好ましい。

さらに、一般式(II)の化合物の中でも、一般式(IIa)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1 a} & & & \\
N & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
S - (CH_2CH_2O)k - D_1 \\
S - CH_2 \\
N & & \\
N & & \\
\end{array}$$
(11a)

〔式中、R¹゚は水素、ハロゲン、炭素数1~3のアルキル、炭素数1~3のアルコキシ、ヒドロキシまたは炭素数1~3のハロアルキルを示す。

R⁴ は水素または一COOR⁵

(式中、R 5 はアルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアル

キル、アシルオキシアルキル、アシルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、置換基を有してもよいフェニル、置換基を有してもよいアラルキルを示す。)

により表される基を示す。

Diはハロアルキルを示す。

pは0、1または2を示す。

kは1から10の整数を示す。]

により表されるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩が特に好ましい。

ここで、一般式(IIa)の R^{1a} において、ハロゲンとしては、 R^{1} と同様のものが例示される。炭素数 $1\sim3$ のアルキル、炭素数 $1\sim3$ のアルコキシおよび炭素数 $1\sim3$ のハロアルキルとしては、それぞれ、 R^{1} で例示されたもののうち、炭素数 $1\sim3$ のものが例示される。

②一般式(III)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & & & \\
\hline
R^{2} & & \\
\hline
S & - (A-0)m - (B-0)n - D_{2} \\
\hline
N & & \\
\hline
N & & \\
\hline
R^{3} & & \\
\hline
R^{4} & & \\
\end{array}$$
(111)

〔式中、R¹は水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ヒドロキシ、アルコキシカルボニル、カルボキシルまたはハロアルキルを示す。

 R^2 、 R^3 は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキルまたはアルコキシを示す。

R⁴ は水素または-COOR⁵

(式中、 \mathbf{R}^5 はアルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アシルオキシアルキル、アシルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモ

イルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、置換基を有してもよいフェニル、置換基を有してもよいアラルキルを示す。)

により表される基を示す。

D₂ はハロアルキルを示す。

Z、Yは同一または異なってそれぞれCHまたはNを示す。

p、qは同一または異なってそれぞれ0、1または2を示す。〕

mは1から10の整数を示す。

nは0から10の整数を示す。

A、Bは同一または異なってそれぞれ置換基を有してもよい炭素数2~10のアルキレンを示す。

但し、nが0を示す場合、Aは炭素数3~10のアルキレンを示し、nが1から10の整数を示す場合、AとBの少なくとも一方は炭素数3~10のアルキレンを示す。〕

により表されるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩が好ましい。

また、一般式(III)の化合物の中でも、

R¹が水素、ハロゲン、炭素数1~5のアルキル、炭素数1~5のアルコキシ、ヒドロキシまたは炭素数1~5のハロアルキルであり、

 R^2 、 R^3 が同一または異なって、それぞれ水素または炭素数 $1\sim 5$ のアルキルであり、その他は上記と同様であるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩がより好ましい。

さらに、一般式(III)の化合物の中でも、一般式(IIIa)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1 a} & & & & \\
N & & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
S - (A - 0)m - (B - 0)n - D_2 \\
S - (B - 0)m - (B - 0)n - D_2 \\
S - (B - 0)m - D_2 \\
S$$

〔式中、R¹aは水素、ハロゲン、炭素数1~3のアルキル、炭素数1~3のアルコキシ、ヒドロキシまたは炭素数1~3のハロアルキルを示す。

R⁴ は水素または-COOR⁵

(式中、R⁵ はアルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アシルオキシアルキル、アシルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、置換基を有してもよいフェニル、置換基を有してもよいアラルキルを示す。)

により表される基を示す。

D₂ はハロアルキルを示す。

pは0、1または2を示す。

mは1から10の整数を示す。

nは0から10の整数を示す。

但し、nが0を示す場合、Aは炭素数3~10のアルキレンを示し、nが1から10の整数を示す場合、AとBの少なくとも一方は炭素数3~10のアルキレンを示す。〕により表されるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩が特に好ましい。

ここで、一般式(IIIa)の R^{1a} のハロゲン、炭素数 $1\sim3$ のアルキル、炭素数 $1\sim3$ のアルコキシおよび炭素数 $1\sim3$ のハロアルキルとしては、それぞれ、一般式(IIa)の R^{1a} で例示されたものが挙げられる。

一般式(I)の中で、下記の化合物が最も好ましい。

2-((3-x+u-4-(4-(2, 2, 2-h))) プチルスルファニル) -2-ll ジル) メチルスルファニル) -1 H -ベンゾイミダゾール、

2-((4-(2-(2-0)) + 2-(2-0)) + 2-(2-(2-0))

1-xトキシカルボニルー2ー((3-xチルー4-(2-(2-(2-2), 2-2)) 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルファニル)-1 H-ベンゾイミダゾール、

1- +

1-第3級プトキシカルボニルー2-((3-メチルー4-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ))) エトキシ) エチルスルファニル) <math>-2-ピリジル) メチルスルファニル) -1H-ベンゾイミダゾール、

1-(2-メトキシエトキシカルボニル)-2-((3-メチル-4-(2-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルファニル)-1H-ベンゾイミダゾール、

1-(2, 2, 2-h) フルオロエトキシカルボニル) -2-((3-) チルクター (2-(2-(2, 2, 2-h)) ファニル) エトキシ) エチルスルファニル) -2- ピリジル) メチルスルファニル) -1 H - ベンゾイミダゾール、

1-(N, N-i)メチルカルバモイルメトキシカルボニル) -2-((3-i)チルー4-(2-(2-(2-2, 2-2-1)) エトキシ) エチルスルファニル) -2-i ピリジル) メチルスルファニル) -1 H -i ベンゾイミダゾール、

2-((3-x+y-4-(2-(2-(2-y)x+y-x+y))x+y-x+y) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H-ベンゾイミダゾール、および

2-((3-)+n-4-(2-(2-(2-2, 2, 2-)+n-2)+n+2)) エトキシ)エチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルフィニル)-1 H -ベンゾイミダゾール。

また一般式(I)の化合物が不斉原子を有する場合には少なくとも2種類の光学異性体が存在する。これらの光学異性体およびそのラセミ体は本発明に包含される。また、シス体、トランス体の幾何異性体もしくはその混合物も含まれる。

一般式(I)の化合物の医薬上許容し得る塩としては、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩、酢酸塩、クエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、マロン酸塩、リンゴ酸塩、酒石酸塩、コハク酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩などの酸付加塩、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩があげられる。また、本発明の化合物は水和物(半水和物、1水和物、セスキ水和物など)や溶媒和物としても存在し、これらも本発明に包含される。

一般式(I)の化合物は、次のようにして製造することができる。 <u>方法1</u>

一般式(IV)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & & \\
\hline
Z & & \\
Y & & \\
\hline
N & \\
N & \\
R^{4} & \\
\end{array}$$
(IV)

(式中、各記号は前記と同義である。) により表される化合物と一般式(V)

$$W - CH_2 \xrightarrow{R^2} \stackrel{(0)}{\wedge} R$$

$$V = R^3$$

$$V = R^3$$

〔式中、Wは反応活性な原子または基(ハロゲンまたはメタンスルホニルオキシ、ベンゼンスルホニルオキシ、p-トルエンスルホニルオキシなどのスルホニルオキシ基など)を示し、他の各記号は前記と同義である。〕

により表される化合物、またはその酸付加塩を反応させることにより、pが0である一般式(I) の化合物である、一般式(I-1)

(式中、各記号は前記と同義である。)

により表される化合物が得られる。

一般式(IV)の化合物と一般式(V)の化合物との反応は通常、反応不活性

な溶媒(水またはメタノール、エタノール、ジメチルホルムアミドなど、あるいはそれらの混合溶媒で、好ましくは水性エタノール)中、塩基(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ナトリウムメトキシド、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、金属ナトリウム、トリエチルアミン、ピリジンなど)の存在下、約0℃から用いた溶媒の沸点までの温度、好ましくは20℃~80℃で、約10分から24時間、好ましくは30分から7時間で進行する。また、一般式(V)の化合物の酸付加塩としては、塩酸塩、臭化水素酸塩などがあげられる。

次に、pが1または2である一般式(I)の化合物はpが0である一般式(I-1)の化合物を酸化反応に付すことにより製造される。

方法 2

一般式 (I-2)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & & & \\
R^{2} & \uparrow \\
S - R \\
\hline
N & & \\
R^{3}
\end{array}$$

$$(I-2)$$

(式中、各記号は前記と同義である。)

により表される化合物と一般式 (VI)

$$R^{5} O - CO - Ha 1 \qquad (VI)$$

(式中、Halはハロゲンを示し、R⁵は前記と同義である。)

により表される化合物または一般式(VII)

$$(R5 O-CO)2 O (VII)$$

(式中、R⁵ は前記と同義である。)

により表される化合物を脱酸剤の存在下に反応させるか、あるいは一般式(I-2)により表される化合物と一般式(VIII)

$$R^{5} - OH$$
 (VIII)

(式中、R⁵ は前記と同義である。)

により表される化合物をホスゲンの存在下に反応させることによりR¹が

-COOR⁵ (式中、R⁵ は前記と同義である。) である一般式 (I) の化合物 (p=0) が製造される。

なお、脱酸剤としては水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 ナトリウムメチラート、炭酸カリウム、金属ナトリウムなどがあげられる。

当該反応は、通常、反応不活性な溶媒(N, N-ジメチルホルムアミド、エタノール、メタノール、クロロホルム、ジクロメタン、水など)中、<math>-20 C から 140 C で、好ましくは 0 C から 80 C で、約10 分から 24 時間、好ましくは 30 分から 6 時間で行う。

<u>方法3</u>

置換基 R^+ 、 R^+ にエステル基を有する一般式(I-1)の化合物を酸または 塩基で加水分解することにより、対応するカルボン酸基を有する一般式(I-1) の化合物が製造される。

このようにして得られる本発明化合物は再結晶法、カラムクロマト法などの常法により単離精製することができる。得られる生成物がラセミ体であるときは、たとえば光学活性な酸との塩の分別再結晶により、もしくは光学活性な担体を充塡したカラムを通すことにより、所望の光学活性体に分割することができる。個々のジアステレオマーは分別結晶化、クロマトグラフィーなどの手段によって分離することができる。これらは光学活性な原料化合物などを用いることによっても得られる。また、立体異性体は再結晶法、カラムクロマト法などにより単離することができる。

本発明の一般式(I)の化合物は、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、酢酸、クエン酸、マレイン酸、フマル酸、マロン酸、リンゴ酸、酒石酸、コハク酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸などと常法により処理することにより前記した酸付加塩とすることができる。また、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、水酸化マグネシウムなどと反応させることにより対応する金属塩が得られる。さらに、得られた本発明化合物の結晶が無水物である場合、本発明化合物を水、含水溶媒またはその他の溶媒と処理することにより、水和物、溶媒和物とすることができる。

なお、一般式(V)の化合物は、たとえば次に示す反応経路に従って製造することができる。

$$(0)$$
q (0) q

(上記反応経路において、Acはアセチルを示し、他の各記号は前記と同義である。)

すなわち、一般式(IX)の化合物を無水酢酸と加熱し、得られた一般式(X)の化合物を水酸化ナトリウムなどを用いて加水分解して、一般式(XI)の化合物を得、次いでこれを、チオニルクロライドなどのハロゲン化剤で処理するか、あるいはメタンスルホニルクロライドなどのスルホニル化剤で処理することによって、一般式(V)の化合物が得られる。

さらに、一般式(IX)においてqが0の化合物は、たとえば次に示す反応経路に従って製造することができる。

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & SH \\
\hline
CH_3 & N \\
\hline
0 & (X111) \\
\hline
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
W^1 - R & (X1111) \\
\hline
CH_3 & N \\
\hline
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^2 & S - R \\
\hline
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 & N \\
\hline
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 & (IX-1)
\end{array}$$

(上記反応において、W' は塩素、臭素、ヨウ素、メタンスルホニルオキシ、p - トルエンスルホニルオキシなどの脱離基を示し、他の各記号は前記と同義である。)

あるいは、

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & W^2 \\
\hline
CH_3 & N \\
0 & (XIV)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
HS - R & (XV) \\
\hline
CH_3 & N \\
0 & (IX-1)
\end{array}$$

(上記反応において、 W^2 は塩素、臭素、ヨウ素またはニトロを示し、他の各記号は前記と同義である。)

上記のいずれの反応も、通常反応に不活性な溶媒(水またはメタノール、エタノールなどのアルコール類、クロロホルム、ジクロロメタン、ベンゼン、トルエン、ジメチルホルムアミドなどあるいはそれらの混合溶媒)中、塩基(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、金属ナトリウム、トリエチルアミン、ピリジンなど)の存在下に約0 $^{\circ}$ から用いた溶媒の沸点までの温度、好ましくは20 $^{\circ}$ ~80 $^{\circ}$ で、約10分から24時間、好ましくは30分から7時間で進行する。

なお、 $W^1 - R$ (XIII) およびHS - R (XV) の化合物は、たとえば次

に示す反応経路に従って製造することができる。

〔上記反応において、 W^3 は反応活性な原子または基(ハロゲンまたはメタンスルホニルオキシ、ベンゼンスルホニルオキシ、p-hルエンスルホニルオキシなどのスルホニルオキシ基など)を示し、E はO に O

すなわち、一般式(XVI)の化合物を水素化ナトリウム、金属ナトリウムなどの脱酸剤の存在下、Dにおけるハロアルキルに対応するアルコールと反応させ、得られた一般式(XVII)の化合物をチオニルクロライドなどのハロゲン化剤で処理するか、あるいはメタンスルホニルクロライドなどのスルホニル化剤で処理することによって、一般式(XIII)の化合物が得られ、さらに一般式(XIII)の化合物をチオウレアと反応させたのちに、水酸化ナトリウムなどを用いて加水分解するなどの方法によりチオール化することによって、一般式(XV)の化合物が得られる。

または、一般式(XVI)の化合物の代わりに脱離可能なアルコール保護基を有する化合物を用い、アルコールと反応させたのちに保護基を脱離することによっても、一般式(XVII)の化合物を製造することができる。

なお、脱離可能なアルコール保護基とは一般的な保護基であり、たとえばアセチル、テトラヒドロピラニルなどがあげられ、脱離方法としては酸あるいはアルカリ加水分解などがあげられる。

本発明の化合物(I)およびその医薬上許容し得る塩は、H. Pylori に代表さ

れるヘリコバクター属の菌に対して選択的に抗菌活性を示し、さらにH. Pylori 感染動物モデルにおいても良好な除菌作用を示すことから、ヘリコバクター菌に起因する胃炎、胃潰瘍などの各種疾患の予防および治療に有効である。すなわち、一般式(I)の本発明化合物およびその医薬上許容し得る塩は、ヒトを含む哺乳動物に対して、ヘリコバクター属菌に起因する各種疾患の予防および治療、潰瘍の再燃再発防止、嘔吐の抑制、ノンーアルサージスペプシア(Non-ulcer dyspepsia)の予防および治療、腫瘍(胃癌など)の予防および治療に使用される。また、本発明化合物(I)およびその医薬上許容し得る塩は胃酸分泌抑制作用、抗潰瘍作用、胃腸細胞保護作用、抗下痢作用などを有し、消化器系疾患(胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃炎、下痢、大腸炎など)の予防および治療薬として有用である。さらに、低毒性で、かつ酸などに対し安定であり、血中ガストリン値の上昇が小さいなどの特性を有する。

更に、本発明は、2剤および新3剤併用療法にみられるように、本発明の一般式(I)で表される化合物と抗潰瘍薬、望ましくはプロトンポンプ阻害剤とを併用することより、または、本発明の一般式(I)で表される化合物と抗潰瘍薬と抗生物質もしくは抗原虫薬とを併用することにより、それぞれの薬物単独で得られるより明らかに優れた除菌効果、抗潰瘍効果、および潰瘍の再燃・再発防止効果が得られる。

上記化合物(I)と共に本発明に用いられる抗潰瘍薬としては、プロトンポンプ阻害剤、ヒスタミンH。拮抗剤、防御因子増強剤などが挙げられる。プロトンポンプ阻害剤の具体例としては、オメプラゾール、ランソプラゾール、パントプラゾール、パラプラゾールなどが挙げられる。ヒスタミンH。拮抗剤の具体例としては、シメチジン、ラニチジン、ファモチジン、ロキサチジンなどが挙げられる。防御因子増強剤の具体例としては、塩酸セトラキセート、スクラルファート、エカバピド、プロスタグランジン誘導体(ミゾプロストール、オルノプロスチールなど)などが挙げられる。

本発明の医薬には、上記化合物(Ⅰ)および抗潰瘍薬と共に、抗生物質もしく

は抗原虫薬が用いられる。抗生物質の具体例としては、特に抗菌性の抗生物質、例えばアモキシシリン、クラリスロマイシン、アンピシリンまたはそのプロドラッグなどが挙げられる。抗原虫薬の具体例としては、メトロニダゾール、チニダゾールなどが挙げられる。これら薬剤は好ましくは市販の製剤を使用することができる。

化合物(I)の投与量は胃炎・消化性潰瘍の種類や症状によって適宜に選択されるが、抗H. Pylori 作用を有する化合物(I)は $0.1\sim50\,\mathrm{mg/kg/H}$ 、好ましくは $0.3\sim10\,\mathrm{mg/kg/H}$ を投与することができる。一方、併用される抗潰瘍薬は、プロトンポンプ阻害剤の場合は $0.01\sim10\,\mathrm{mg/kg/H}$ 、好ましくは $0.1\sim1.0\,\mathrm{mg/kg/H}$ 、好ましくは $0.1\sim1.0\,\mathrm{mg/kg/H}$ 、好ましくは $1\sim10\,\mathrm{mg/kg/H}$ 持た剤の場合は $0.1\sim100\,\mathrm{mg/kg/H}$ 、好ましくは $1\sim10\,\mathrm{mg/kg/H}$ 、好ましくは $10\sim50\,\mathrm{mg/kg/H}$ 、好ましくは $1.0\sim100\,\mathrm{mg/kg/H}$ 、好ましくは $10\sim50\,\mathrm{mg/kg/H}$ 、好ましくは $1\sim10\,\mathrm{mg/kg/H}$

化合物(I)は、医薬上許容しうる担体(賦形剤、結合剤、崩壊剤、矯味剤、 矯臭剤、乳化剤、希釈剤、溶解補助剤など)と混合して医薬組成物とされ、錠剤、 丸剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、トローチ剤、シロップ剤、液剤、乳剤、懸濁 剤、注射剤(液剤、懸濁剤等)、坐剤、吸入剤、経皮吸収剤、点眼剤、眼軟膏剤 等の製剤として経口または非経口に適した形態で処方される。

固体製剤とする場合は、担体として、例えばショ糖、乳糖、セルロース糖、Dーマンニトール、マルチトール、デキストラン、デンプン類、寒天、アルギネート類、キチン類、キトサン類、ペクチン類、トランガム類、アラビアゴム類、ゼラチン類、コラーゲン類、カゼイン、アルブミン、リン酸カルシウム、ソルビトール、グリシン、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ヒドロキシプロピルセルロース、グリセリン、ポリエチレングリコール、炭酸水素ナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、タ

ルクなどが用いられる。さらに、錠剤は必要に応じて通常の剤皮を施した錠剤、 例えば糖衣錠、腸溶性コーティング錠、フィルムコーティング錠あるいは二層錠、 多層錠とすることができる。

半固体製剤とする場合は、担体として、動植物性油脂(オリーブ油、トウモロコシ油、ヒマシ油など)、鉱物性油脂(ワセリン、白色ワセリン、固形パラフィンなど)、ロウ類(ホホバ油、カルナバロウ、ミツロウなど)、部分合成もしくは全合成グリセリン脂肪酸エステル(ラウリル酸、ミリスチン酸、パルミチン酸など)等が用いられる。これらの市販品の例としては、ウイテプゾール(ダイナミッドノーベル社製)、ファーマゾール(日本油脂社製)などが挙げられる。

液体製剤とする場合は、担体として、例えば塩化ナトリウム、グルコース、ソルビトール、グリセリン、オリーブ油、プロピレングリコール、エチルアルコールなどが挙げられる。特に注射剤とする場合は、無菌の水溶液、例えば生理食塩水、等張液、油性液、例えばゴマ油、大豆油が用いられる。また必要により適当な懸濁化剤、例えばカルボキシメチルセルロースナトリウム、非イオン性界面活性剤、溶解補助剤、例えば安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどを併用してもよい。

また、上記の医薬組成物は、更に、抗潰瘍薬を含有、または抗潰瘍薬および抗生物質もしくは抗原虫薬を含有してもよい。

以下、原料調製例、実施例、製剤処方例および実験例により本発明を具体的に 説明するが、本発明はこれらにより限定されるものではない。

原料調製例1

 $C 1 - (C H_2 C H_2 O)_2 - C H_2 C F_3$

流した。反応終了後過剰の2, 2, 2-トリフルオロエタノールを留去し、水を加えて酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=5:1で留出して、無色油状の2-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エトキシ)テトラヒドロピラン10.5gを得た。

'H-NMR(CDC1₃): δ (ppm)=1.50-1.90(m, 6H), 3.46-3.90(m, 10H), 3.93(q, 2H), 4.63(dd, 1H)

¹H-NMR(CDC1₃): δ (ppm)=2.31(s, 1H), 3.60-3.82(m, 8H), 3.91(q, 2H)

(3) (2)で得られた2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エタノール7.3gをピリジン3.4m1に溶解し、氷冷下、塩化チオニル3.1m1を滴下し、室温で3時間攪拌した。反応液を氷水にあけ、ジエチルエーテルで抽出し、水洗した。ジエチルエーテル層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去して黄色油状物の2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライド6.9gを得た。

 $^{1}H-NMR(CDC1_{3}): \delta(ppm)=3.60-3.85(m,8H), 3.92(q,2H)$

上記原料調製例1と同様な方法で以下の化合物を得ることができる。

- 2-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エトキシ)エチルクロライド
- 4 (2, 2, 2 トリフルオロエトキシ)ブチルクロライド

- ・2-(2-クロロエトキシ)エチルクロライド
- ・2-(2-(2-トリフルオロメトキシエトキシ) エトキシ) エチルクロライド
- ・2-(2-トリフルオロメトキシエトキシ) エチルクロライド
- ・2-(2-(2, 2-ジフルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライド
- ・2-(2-(2-フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライド
- ・2-(2-(3, 3, 3-トリフルオロプロポキシ) エトキシ) エチルクロライド
- ・2-(2-(2-クロロエトキシ)エトキシ)エチルクロライド
- ・2-(2-(2-ブロモエトキシ)エトキシ)エチルクロライド
- 3-(3-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)プロポキシ)プロピルクロライド
- ・4-(4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) ブトキシ) ブチルクロライド
- ・3-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) プロピルクロライド
- ・2-(3-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)プロポキシ)エチルクロライド
- ・4-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) ブチルクロライド
- ・2-(4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ) ブトキシ) エチルクロライド 原料調製例A

$$S - (CH_2CH_2O)_2 - CH_2CF_3$$

$$CH_3 \qquad N$$

$$O$$

 1 H-NMR(CDC1₃): δ (ppm)=2.34(s,3H), 2.55(s,3H), 3.15(t,2H), 3.60-3.82(m,6H), 3.90(q,2H), 7.03(d,1H), 8.10(d,1H)

$$S - (CH_2CH_2O)_3 - CH_2CF_3$$
 CH_3
 N

原料調製例B

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2,2,2-1))フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、2-(2-(2-(2-2,2,2-1))) ルオロエトキシ)エトキシ)エトキシ)エチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様の方法で、2, 3-ジメチル-4-(2-(2-2-2,2,2-1)) トリフルオロエトキシ)エトキシ)エトキシ)エチシ)エチシ)エチシ)エチャスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得た。

'H-NMR(CDC1₃): δ (ppm)=2.34(s,3H), 2.55(s,3H), 3.15(t,2H), 3.65-3.80(m, 10H), 3.91(q,2H), 7.03(d,1H), 8.10(d,1H)

原料調製例C

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2,2,2-1)) フェートリフルオロエトキシ)エチルクロライドの代わりに、4-(2,2,2-1) フェートリフルオロエトキシ)ブチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様の方法で、2,3-2 チルー4-(4-(2,2,2-1)) ピリジン-N-3 アーカーンドを得た。

¹H-NMR(CDC1₃): δ(ppm)=1.48-1.90(m,4H), 2.32(s,3H), 2.55(s,3H), 2.90-3.04(m,2H), 3.58(t,2H), 3.80(q,2H), 6.94(d,1H), 8.10(d,1H)
原料調製例D

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2, 2, 2-1)) フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、2-(2-1) ロロエトキシ)エチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、4-(2-(2-1)) コエトキシ)エチルスルファニル)-2, 3-3 ジメチルピリジン-N-1 オキシドを得た。

'H-NMR(CDC1₃): δ (ppm)=2.53(s, 3H), 2.56(s, 3H), 3.10-3.20(m, 2H), 3.60-3.75(m, 6H), 7.06(d, 1H), 8.10(d, 1H)

原料調製例E

原料調製例F

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2,2,2-1))フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、2-(2-1)フルオロメトキシエトキシ)エチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2,3-iジメチルー4-(2-(2-1))フルオロメトキシエトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例G

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2, 2, 2-1)) フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、2-(2-(2, 2-2)) フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2 スージメチルー4-(2-(2-(2, 2-2)) ルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例H

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2,2,2-1))フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、2-(2-(2-1))オロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2,3-3メチルー4-(2-(2-(2-1)))エトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例I

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2, 2, 2-1)) エチルクロライドの代わりに、2-(2-(3, 3, 3-1)) エチルクロライドの代わりに、2-(2-(3, 3, 3-1)) アルカロ

プロポキシ)エトキシ)エチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2, 3-ジメチル-4-(2-(2-(3,3,3-トリフルオロプロポキシ) エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン<math>-N-オキシドを得る。

原料調製例J

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2,2,2-1))フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、2-(2-(2-1)) エテルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2,3-iメチルー4-(2-(2-(2-1))) エトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例K

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2,2,2-1))フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、2-(2-(2-1))ロモエトキシ)エトキシ)エチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2,3-iメチルー4-(2-(2-1))エトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例L

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2,2,2-1))フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、3-(3-(2,2,2-1))フルオロエトキシ)プロポキシ)プロピルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2,3-3メチルー4-(3-(3-(2,2,2-1)))プロポキシ)プロピルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例M

原料調製例N

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2,2,2-1)) エチルクロライドの代わりに、3-(2-(2,2,2-1)) エトキシ) エトキシ) プロピルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2,3-3 ジメチル-4-(3-(2-(2,2,2-1))) プロピルスルファニル) ピリジン-N- オキシドを得る。

原料調製例〇

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2,2,2-1)) フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、2-(3-(2,2,2-1)) フロポキシ)エチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2,3-3 ジメチルー4-(2-(3-(2,2,2-1))) プロポキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N- オキシドを得る。

原料調製例P

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2,2,2-1))フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、4-(2-(2,2,2-1))フルオロエトキシ)ブチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2,3-ジメチル-4-(4-(2-(2,2,2-1)))エトキシ)ブチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例Q

原料調製例Aにおいて、2-(2-(2, 2, 2-1))フルオロエトキシ)エトキシ)エチルクロライドの代わりに、2-(4-(2, 2, 2-1))フルオロエトキシ)ブトキシ)エチルクロライドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、2, 3-3メチルー4-(2-(4-(2, 2, 2-1)))フルオロエトキシ)ブトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例R

原料調製例Aにおいて、2, 3-ジメチルー4-メルカプトピリジンーNーオキシドの代わりに、<math>2, 5-ジメチルー4-メルカプトピリジンーNーオキシド

原料調製例S

原料調製例Aにおいて、2, 3-ジメチル-4-メルカプトピリジン-N-オキシドの代わりに、<math>2, 6-ジメチル-4-メルカプトピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、<math>2, 6-ジメチル-4-(2-(2-(2-2), 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例T

原料調製例Aにおいて、2, 3-ジメチル-4-メルカプトピリジン-N-オキシドの代わりに、<math>4-メルカプト-2, 3, 5-トリメチルピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、<math>4-(2-(2-(2-2), 2, 2-1)) エトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2, 3, 5-トリメチルピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例U

原料調製例Aにおいて、2, 3-ジメチル-4-メルカプトピリジン-N-オキシドの代わりに、<math>4-メルカプト-2-メチルピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、<math>2-メチル-4-(2-(2-(2-2, 2, 2-1))) エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例V

原料調製例Aにおいて、2, 3-ジメチル-4-メルカプトピリジン-N-オキシドの代わりに、<math>4-メルカプト-3-メトキシ-2-メチルピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、<math>3-メトキシ-2-メチル-4-(2-(2-(2,2,2-1))) エー・リフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例W

原料調製例Aにおいて、2, 3-ジメチル-4-メルカプトピリジン-N-オキシドの代わりに、<math>3-エチル-4-メルカプト-2-メチルピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、<math>3-エチル-2-メチル-4-(2-(2-(2-(2,2,2-1)2)2-N-オキシドを得る。

原料調製例X

原料調製例Aにおいて、2, 3-ジメチル-4-メルカプトピリジン-N-オキシドの代わりに、<math>3-フルオロ-4-メルカプト-2-メチルピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、<math>3-フルオロ-2-メチル-4-(2-(2-(2,2,2-1)) ピリジン-N-オキシドを得る。

原料調製例Y

原料調製例Aにおいて、2, 3-ジメチル-4-メルカプトピリジン-N-オキシドの代わりに、<math>3-クロロ-4-メルカプト-2-メチルピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例Aと同様な方法で、<math>3-クロロ-2-メチル-4-(2-(2-(2,2,2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) ピリジン-<math>N-オキシドを得る。

原料調製例AA

媒を留去して得た残渣をエタノール70m1に溶解し、水15m1に溶解した水酸化ナトリウム1.5gを加え、50℃で3時間攪拌した。反応終了後、エタノールを留去し、水を加えてクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することによって黄褐色油状の3-メチルー4-(2-(2-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-2-メタノール4.9gを得た。

 1 H-NMR(CDC1₃): δ (ppm)=2.14(s,3H), 3.21(t,2H), 3.60-3.81(m,6H), 3.89(q, 2H), 4.67(s,2H), 7.07(d,1H), 8.27(d,1H)

原料調製例BB

 $^{1}H-NMR(CDC1_{3}):\delta(ppm)=2.14(s,3H), 3.21(t,2H), 3.63-3.80(m,10H), 3.89$ (q,2H), 4.67(s,2H), 7.07(d,1H), 8.27(d,1H)

原料調製例CC

原料調製例 C で得られた 2, 3-ジメチル-4-(4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) ブチルスルファニル) ピリジン-<math>N-オキシドを用いて、原料調製例 A A と同様の方法で、3-メチル-4-(4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) ブチルスルファニル) ピリジン-<math>2-メタノールを得た。

¹H-NMR(CDC1₃): δ (ppm)=1.46-2.00(m,4H), 2.14(s,3H), 3.02(t,2H), 3.60-3.75(m,2H), 3.82(q,2H), 4.68(s,2H), 7.02(d,1H), 8.28(d,1H)
原料調製例DD

原料調製例Dで得られた4-(2-(2-0)ロロエトキシ)エチルスルファニル) -2, 3-ジメチルピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例AAと同様な方法で、<math>4-(2-(2-0)ロロエトキシ)エチルスルファニル)-3-メチルピリジン-2-メタノールを得た。

 1 H-NMR(CDC1₃): δ (ppm)=2.15(s, 3H), 3.10-3.20(m, 2H), 3.60-3.82(m, 6H), 4.60(s, 2H), 7.04(d, 1H), 8.28(d, 1H)

原料調製例EE

原料調製例FF

原料調製例Fで得られる2,3-ジメチル-4-(2-(2-トリフルオロメトキシエトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを用いて、原料

調製例AAと同様な方法で、3ーメチルー4ー(2ー(2ートリフルオロメトキシエトキシ)エチルスルファニル)ピリジンー2ーメタノールを得る。

原料調製例GG

原料調製例HH

原料調製例Hで得られる 2 、 3-ジメチル-4-(2-(2-(2-7)) エトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例 AA と同様な方法で、 3-メチル-4-(2-(2-(2-7)) エトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-2-メタノールを得る。原料調製例 II

原料調製例 I で得られる 2, 3-ジメチル-4-(2-(2-(3-3), 3-3-1)) トリフルオロプロポキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例 A A と同様な方法で、3-メチル-4-(2-(2-(3-3), 3-1)) ピリジン-2-メタノールを得る。

原料調製例JJ

原料調製例Jで得られる 2 、 3-ジメチル-4-(2-(2-(2-01012)) トキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例 AA と同様な方法で、 3-メチル-4-(2-(2-(2-01012)) キシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-2-メタ ノールを得る。

原料調製例KK

原料調製例Kで得られる2, 3-ジメチル-4-(2-(2-(2-ブロモエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを用いて、原

料調製例AAと同様な方法で、3-メチル-4-(2-(2-(2-ブロモエト キシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-2-メタノールを得る。

原料調製例LL

原料調製例Lで得られる 2, 3-iジメチルー 4-(3-(3-(2,2,2,2-1)) トリフルオロエトキシ)プロポキシ)プロピルスルファニル)ピリジンーNーオキシドを用いて、原料調製例AAと同様な方法で、3-iメチルー 4-(3-(3-(3-(2,2,2-1))) ピリジンー 2-i と、2-i と、2-i と、2-i というプロポキシ)プロピルスルファニル)ピリジンー 2-i とのより アロポキシ)プロピルスルファニル)ピリジンー 2-i とのより アロボキシ)プロピルスルファニル)

原料調製例MM

原料調製例Mで得られる 2 、3-ジメチルー4-(4-(4-(2,2,2-2-1))) にリフルオロエトキシ)ブトキシ)ブチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例 AA と同様な方法で、3-メチル-4-(4-(4-(4-(2,2,2-1))) で 2 、2 、2 - トリフルオロエトキシ)ブトキシ)ブチルスルファニル)ピリジン-2-メタノールを得る。

原料調製例NN

原料調製例Nで得られる 2 、 3-ジメチルー4-(3-(2-(2,2,2-2-1))) とリフルオロエトキシ)エトキシ)プロピルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例AAと同様な方法で、3-メチル-4-(3-(2-2-1)) (2,2,2-1) プロピルスルファニル)ピリジン-2-メタノールを得る。

原料調製例〇〇

原料調製例Oで得られる 2 、 3-ジメチルー4-(2-(3-(2,2,2-2-1)) トリフルオロエトキシ)プロポキシ)エチルスルファニル)ピリジン-N-オキシドを用いて、原料調製例AAと同様な方法で、3-メチル-4-(2-(3-(2,2,2-1))) ピリクレオロエトキシ)プロポキシ)エチルスルファニル)ピリジン-2-メタノールを得る。

原料調製例PP

原料調製例 P で得られる 2, 3-i 3-i

原料調製例QQ

原料調製例RR

原料調製例SS

原料調製例TT

2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-2-メタノールを得る。

原料調製例UU

原料調製例Uで得られる2-メチルー4-(2-(2-(2-(2-), 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-Nーオキシドを用いて、原料調製例AAと同様な方法で、4-(2-(2-(2-(2-), 2-), 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジン-2-メタノールを得る。

原料調製例VV

原料調製例WW

原料調製例XX

原料調製例YY

実施例1

$$\begin{array}{c|c}
 & H_3C \\
\hline
 & S - (CH_2CH_2O)_2 - CH_2CF_3 \\
\hline
 & N \\
 &$$

原料調製例AAで得られた3-メチル-4-(2-(2-(2, 2, 2-トリ フルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジンー2-メタノール 4. 9gをクロロホルム80m1に溶解させ、氷冷下、塩化チオニル2. 2m1 を滴下し、40~50℃で3.5時間攪拌した。反応液を氷水中にあけ、炭酸カ リウムでアルカリ過飽和したのちクロロホルムにて抽出した。クロロホルム層を 無水硫酸マグネシウムにて乾燥したのち溶媒を留去して2-クロロメチルー3-メチルー4ー(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エ チルスルファニル)ピリジンの油状物 4.5gを得た。これを2-メルカプトベ ンズイミダゾール2.0gおよび水酸化ナトリウム1.0gを水3m1に溶解し たものを含有するエタノール90ml中に加え、室温で2時間攪拌した。不溶物 を濾去し、エタノールを留去し、残渣に水を加えてクロロホルムで抽出した。ク ロロホルム層を無水硫酸マグネシウムにて乾燥し、溶媒を留去した。残渣にエタ ノール性塩酸を加え、塩酸塩としたのち、エタノールより再結晶を行い、2-((3-メチル-4-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキ シ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1H-ベン ゾイミダゾール・2塩酸塩の白色結晶2.2gを得た。融点185~188℃(

分解;対応する free base体の融点 9 2 ~ 9 3 °C)。 実施例 2

$$\begin{array}{c|c}
 & H_3C \\
 & S - (CH_2CH_2O)_3 - CH_2CF_3 \\
 & & \\
 & N \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & &$$

- トリフルオロエトキシ) エトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) ピリジン -2-メタノールO.9gをクロロホルム10mlに溶解させ、氷冷下、塩化チ オニル 0. 5 3 m 1 を滴下し、4 0 ~ 5 0 ℃で 2. 5 時間攪拌した。反応液を氷 水中にあけ、炭酸カリウムでアルカリ過飽和したのちクロロホルムにて抽出した。 クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムにて乾燥したのち溶媒を留去して2-ク ロロメチルー3-メチルー4-(2-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロ エトキシ)エトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)ピリジンの油状物0.5 gを得た。これを、2ーメルカプトベンズイミダゾール0.2gおよび水酸化ナ トリウム 0. 06gを水1m1に溶解したものを含有するエタノール7m1中に 加え、30分間攪拌した。反応終了後、不溶物を濾去し、エタノールを留去し、 残渣に水を加えてクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を無水硫酸マグネシ ウムにて乾燥し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、酢酸エチルで留出して得た油状物にエタノール性塩酸を加え、塩酸塩と したのち、エタノールより再結晶を行い、2-((3-メチルー4-(2-(2 - (2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エトキシ)エチルス ルファニル) - 2 - ピリジル) メチルスルファニル) - 1 H - ベンゾイミダゾー ル・2 塩酸塩・1/2水和物の淡黄色不定形結晶0.13gを得た。

¹H-NMR(CD₃OD) : δ (ppm)=2.43 (s, 3H), 3.50-3.60 (m, 4H), 3.63-3.78 (m, 6H), 3.88-3.99 (m, 4H), 5.04 (s, 2H), 7.59-7.64 (m, 2H), 7.75-7.79 (m, 2H),

7.94 (d,1H), 8.37 (d,1H) 実施例 3

$$\begin{array}{c|c}
 & H_3C \\
\hline
 & S - CH_2CH_2CH_2-O-CH_2CF_3 \\
\hline
 & N - CH_2 - O-CH_2CF_3
\end{array}$$
• 2HC1

原料調製例CCで得られた3-メチル-4-(4-(2, 2, 2-トリフルオ ロエトキシ) ブチルスルファニル) ピリジン-2-メタノール2. 5gをクロロ ホルム60m1に溶解させ、氷冷下、塩化チオニル1.5m1を滴下し、40~ 50℃で2.5時間攪拌した。反応液を氷水中にあけ、炭酸カリウムで過飽和し たのちクロロホルムにて抽出した。クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムにて 乾燥したのち溶媒を留去することによって油状の2-クロロメチルー3-メチル -4-(4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)ブチルスルファニル)ピリ ジン2. 1gを得た。これを2-メルカプトベンゾイミダゾール1. 0gおよび 水酸化ナトリウム 0.5gを水 5m1に溶解したものを含有するエタノール 30 m1中に加え、室温で4.5時間攪拌した。不溶物を濾去し、エタノールを留去 し、残渣に水を加えてクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を無水硫酸マグ ネシウムにて乾燥し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーに付し、クロロホルム:メタノール=20:1で留出して得た油状物にエタ ノール性塩酸を加えて塩酸塩としたのち、エタノールより再結晶を行い、2-((3-メチル-4-(4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)ブチルスルフ ァニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H-ベンゾイミダゾール・ 2塩酸塩の淡黄色結晶1. 1gを得た。融点188~191℃ (分解)

実施例 4

原料調製例DDで得られた4-(2-(2-クロロエトキシ)エチルスルファ ニル) -3-メチルピリジン-2-メタノール9. 1gをクロロホルム200m 1に溶解させ、氷冷下、塩化チオニル4mlを滴下し、室温で1時間攪拌した。 反応液を氷水中にあけ、炭酸カリウムで過飽和したのちクロロホルムにて抽出し た。クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムにて乾燥したのち溶媒を留去するこ とによって4-(2-(2-クロロエトキシ)エチルスルファニル)-2-クロ ロメチルー3ーメチルピリジン9.0gを得た。これを2ーメルカプトベンゾイ ミダゾール3.93gおよび水酸化ナトリウム2.08gを水25m1に溶解し たものを含有するエタノール200ml中に加え、室温で2時間攪拌した。エタ ノールを留去し、残渣に水を加えてクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を 無水硫酸マグネシウムにて乾燥し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーに付し、クロロホルム:メタノール=10:1で留出して得ら れた残渣にエタノール性塩酸を加えて塩酸塩としたのち、エタノールより再結晶 を行い、2-((4-(2-(2-クロロエトキシ) エチルスルファニル) -3ーメチルー2ーピリジル) メチルスルファニル) -1H-ベンゾイミダゾール・ 2塩酸塩の白色結晶6.7gを得た。融点198~201℃(分解)

・2- ((3-メチルー4-(2-(2-トリフルオロメトキシエトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H - ベンズイミダゾール

- ・2-((3-メチルー4-(2-(2-(2, 2-ジフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H -ベンズイミダゾール
- ・2-((3-メチルー4-(2-(2-(2-フルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H-ベンズイミダゾール
- ・2-((3-メチルー4-(2-(2-(3,3,3-トリフルオロプロポキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H-ベンズイミダゾール
- ・2-((3-メチルー4-(2-(2-(2-クロロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H-ベンズイミダゾール
- ・2-((3-メチルー4-(2-(2-(2-ブロモエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H-ベンズイミダゾール
- ・2-((3-メチルー4-(4-(4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) ブトキシ) ブチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H -ベンズイミダゾール
- ・2-((3-メチルー4-(3-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) プロピルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H-ベンズイミダゾール

- ・2 ((3 メチルー4 (2 (3 (2, 2, 2 トリフルオロエトキシ) プロポキシ) エチルスルファニル) 2 ピリジル) メチルスルファニル) 1 H ベンズイミダゾール
- ・2-((3-メチルー4-(2-(4-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) ブトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H -ベンズイミダゾール

- ・2-((3-エチルー4-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1H -ベンズイミダゾール

・2-((3-フルオロー4-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H-ベンズイミダゾール

- ・2-((3-クロロー4-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1H
- ・5-フルオロー2-((3-メチルー4-(2-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルファニル)-1+ベンズイミダゾール
- ・5-メチルー2-((3-メチルー4-(2-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルファニル)-1 H-ベンズイミダゾール
- ・2-((3-メチルー4-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -5-トリフルオロメチルー1H-ベンズイミダゾール
- ・5-メトキシー2-((3-メチルー4-(2-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H -ベンズイミダゾール

実施例5

$$S - (CH_2CH_2O)_2 - CH_2CF_3$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$COOEt$$

2-((3-メチルー4-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H

実施例 6

$$S - (CH_2CH_2O)_2 - CH_2CF_3$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$COOCH_3$$

実施例7

実施例8

$$S - (CH_2CH_2O)_2 - CH_2CF_3$$

$$N \qquad \qquad N \qquad \qquad N$$

$$N \qquad \qquad N \qquad \qquad N$$

$$COOCH_2CH_2OCH_3$$

2-((3-メチル-4-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H

ーベンゾイミダゾール 2. 0 gをジクロロメタン 2 0 m 1 に溶解し、 2-メトキシエタノール 0. 6 9 m 1を加えたのち、氷冷下トリホスゲン 0. 8 6 gを加え室温で 8. 5 時間攪拌した。反応液を水にあけ、炭酸カリウムで中和しクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムにて乾燥し、溶媒を留去した。残渣にエタノールを加え析出した固形物を濾取したのち、エタノールより再結晶を行い、 1-(2-メトキシエトキシカルボニル)-2-((3-メチルー4-(2-(2-(2,2,2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルファニル)-1 H-ベンゾイミダゾールの白色結晶 0. 4 4 gを得た。融点 8 0 ~ 8 2 $^{\circ}$ C

実施例 9

$$S - (CH_2CH_2O)_2 - CH_2CF_3$$

$$N \qquad \qquad N \qquad \qquad N$$

$$N \qquad \qquad N \qquad \qquad N$$

$$COOCH_2CF_3$$

上記実施例5~9のいずれかと同様な方法で以下の化合物を得ることができる。

- 1ーイソブトキシカルボニルー2ー((3ーメチルー4ー(2ー(2ー(2,
- 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルファニル)-1H-ベンゾイミダゾール
- 1ーベンジルオキシカルボニルー2ー((3ーメチルー4ー(2ー(2ー(2,
- 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルファニル)-1H-ベンゾイミダゾール
- ・1-7ェノキシカルボニルー2-((3-x)チルー4-(2-(2-(2-x))2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルファニル)-1 H -ベンゾイミダゾール
- ・1-(2-ヒドロキシエトキシカルボニル)-2-((3-メチルー4-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)
- 2 ピリジル) メチルスルファニル) 1 H ベンゾイミダゾール
- ・1-(2-アセトキシエトキシカルボニル)-2-((3-メチルー4-(2
- (2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)
- -2-ピリジル)メチルスルファニル)-1H-ベンゾイミダゾール
- ・1ーカルボキシメトキシカルボニルー2ー((3ーメチルー4ー(2ー(2ー
- (2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルファニル)-1H-ベンゾイミダゾール
- ・1-(エトキシカルボニル)メトキシカルボニル-2-((3-メチル-4-
- (2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファ
- ニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1H-ベンゾイミダゾール
- 1ーカルバモイルメトキシカルボニルー2ー((3ーメチルー4ー(2ー(2
- (2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) 2
- ーピリジル)メチルスルファニル)ー1Hーベンゾイミダゾール
- ・1ーベンゾイルメトキシカルボニルー2ー((3ーメチルー4ー(2ー(2ー
- (2, 2, 2-トリフルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2-

ピリジル) メチルスルファニル) -1H-ベンゾイミダゾール 実施例10

実施例1で得られた2-((3-メチル-4-(2-(2-(2-(2,2,2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H-ベンゾイミダゾールをクロロホルムに溶解し、氷冷下、80%メタクロロ過安息香酸を加え、氷冷下で30分攪拌した。反応終了後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム:メタノール=99:1で留出し、油状の2-((3-メチル-4-(2-(2-(2,2,2-トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルフィニル) -1 H-ベンゾイミダゾールを得た。

上記実施例10と類似した方法で以下の化合物を得ることができる。

本発明の医薬は以下の製剤処方例により製剤することができる。

製剤処方例における化合物(I)として、2-((3-)+n-4-(2-(2-(2-(2,2,2,2-))))として、2-(1,2,2,2-)2ー(2,2,2-) エトキシ)エトキシ)エチルスファニル)-2ーピリジル)メチルスルファニル)-1H-ベンズイミダゾール・2塩酸塩(実施例1の化合物)が例示される。

製剤処方例1

化合物(I)20mgを含有する錠剤は以下の組成により調製される。

実施例1の化合物	2 0 m g
コーンスターチ	1 5 m g
乳糖	5 7 m g
微結晶セルロース	2 5 m g
ステアリン酸マグネシウム	3 m g
	計 120mg

実施例1の化合物20部、乳糖57部、微結晶セルロース19部およびコーンスターチ4部とをよく混和したのち、コーンスターチ3部で製した結合剤とよく練合した。この練合物を16メッシュで篩過し、オーブン中50℃で乾燥後、24メッシュで篩過する。ここに得た練合粉体とコーンスターチ8部、微結晶セルロース6部およびステアリン酸マグネシウム3部とをよく混合したのち、圧搾打錠して1錠当たり有効成分20mg含有の錠剤を得る。

製剤処方例 2

実施例1の化合物1.0mgと塩化ナトリウム9.0mgを注射用水にて溶解し、濾過して発熱物質を除去し、濾液を無菌下にアンプルに移し、殺菌後、溶融密封することにより有効成分1.0mg含有注射剤を得る。

本発明の医薬は、2剤および新3剤併用療法にて使用することもでき、この場合、化合物(I)と抗潰瘍薬、または化合物(I)と抗潰瘍薬と抗生物質もしくは抗原虫薬が生体内に共存する期間があればよく、一剤に配合してもよいし、別個に製剤して同時または別々に患者に投与することができる。

本発明のピリジン系併用医薬は、例えば次のように処方される。

製剤処方例3

(1) オメプラゾール腸溶錠(オメプラゾン錠(商品名、吉富製薬(株)製)と して入手可能である)

(2) 化合物(I) 20mgを含有する以下の処方のカプセル剤

実施例1の化合物	2 0 m g
コーンスターチ	3 0 m g
乳糖	6 3 m g
ヒドロキシプロピルセルロース	6 m g
ステアリン酸マグネシウム	1 m g
	計 120mg

製剤(1)および(2)を同時または分割して患者に投与することができる。 製剤処方例 4

(1) オメプラゾール腸溶錠(オメプラゾン錠(商品名、吉富製薬(株)製)として入手可能である)

- (2) アモキシシリンカプセル (アモリンカプセル (商品名、武田薬品工業社製) として入手可能である)
- (3) 化合物(I) 20mgを含有する以下の処方のカプセル剤

実施例1の化合物20mgコーンスターチ30mg乳糖63mgヒドロキシプロピルセルロース6mgステアリン酸マグネシウム1mg計 120mg

製剤(1)、(2)および(3)を同時または分割して患者に投与することができる。

製造処方例5

- (1) オメプラゾール腸溶錠(オメプラゾン錠(商品名、吉富製薬(株)製)と して入手可能である)
- (2) メトロニダゾール内服錠(フラジール内服錠(商品名、塩野義製薬(株)製)として入手可能である)
 - (3) 化合物(I) 20mgを含有する以下の処方のカプセル剤

実施例1の化合物20mgコーンスターチ30mg乳糖63mgヒドロキシプロピルセルロース6mgステアリン酸マグネシウム1mg計 120mg

製剤(1)、(2)および(3)を同時または分割して患者に投与することができる。

これら本発明化合物(I)およびその医薬上許容し得る塩の薬理作用は以下の方法により確かめられる。

実験例1:H. Pylori に対する試験管内抗菌活性

5%馬血清を用い、37℃微好気性条件下で72時間培養した臨床分離株(18株)をブルセラ・ブロスで希釈し、菌数約10°個/m1の菌液を作製した。2倍希釈濃度系列の被検化合物を含有した寒天平板上に、ミクロプランタを使用して希釈菌液をスポット接種し、8%二酸化炭素下、37℃で3から4日間培養した後、最小発育阻止濃度(MIC)を測定した。その値をもとにMIC50値(発育を50%阻止する最小濃度)およびMIC00値(発育を90%阻止する最小濃度)を算出した。

その結果、本発明化合物のMIC50値は0.0125~0.78 μ g/m1、MIC90値は0.025~1.56 μ g/m1を示た。

実験例2:胃灌流ラットの胃酸分泌に対する作用

ゴーシュ(Ghosh)らの方法〔ブリティッシュ・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー(Br. J. Pharmacol.)第13巻、第54頁(1958年)〕に準じる。ウィスター(Wistar)ラットを20時間絶食後、ウレタン(1.5g/kg,皮下)で麻酔し、胃内灌流流入用および流出用ポリエチレン・チューブを装着する。37℃の生理食塩水を7m1/分の速度で胃内灌流し、10分間隔で灌流液を採取する。塩酸ヒスタミン1m1/kgを1時間間隔で静脈投与して、胃酸分泌を惹起させる。試験化合物を含む被検液は塩酸ヒスタミン投与5分前に静脈内投与する。胃液酸度は自動点滴装置を用いてpH7.0まで滴定し、試験化合物による胃酸分泌の抑制率を測定する。

実験例3

約20時間絶食した生後7週齢の雄性スナネズミにH. Pylori の標準菌株(A TCC 43504株)の約24時間培養液を強制経口投与する。培養液投与後、 約4時間絶食、絶水を維持した後、通常の固形餌と飲料水を与えることにより、 H. Pylori に感染したスナネズミモデルを作製する。感染6週後より、薬剤を1

日2回、2週間経口投与する。薬剤投与終了後、6週目にスナネズミを屠殺し、胃を摘出する。胃を大弯に沿って切開し、内容物を除去後、胃を10mlのリン酸緩衝生理食塩水中でホモジナイザーで破砕する。破砕液を同緩衝液で希釈し、その0.1mlをH. Pylori 用選択培地に接種する。これを炭酸ガスの存在下、培養しH. Pylori の有無を調べる。菌が検出されなかったものを除菌と判定する。H. pylori 感染スナネズミモデルにおけるH. pylori 除菌効果を以下に示した。

化合物	投与量		除菌率(%)	M I C 5 0
実施例1の化合物	10ml/kg, b. i. d.	14日間	1 0 0	0. 1
比較化合物1	10ml/kg, b. i. d.	14日間	5 0	0. 012
比較化合物 2	10m1/kg, b. i. d.	14日間	5 0	0. 0 2 5

比較化合物 1:2-((3-メチル-4-(2-(2-(2-メトキシエトキシ) エトキシ) エチルチオ) -2-ピリジル) メチルチオ) - 1 H-ベンズイミダゾール・塩酸塩

比較化合物 2:2-((3-メチル-4-(2-(2-メトキシエトキシ) エ チルチオ) -2-ピリジル) メチルチオ) -1 H-ベンズイミ ダゾール・塩酸塩

比較化合物1および比較化合物2の除菌率は50%であるのに対し、実施例1の化合物の除菌率は100%であり、実施例1の化合物はin vivo において明らかに優れた除菌効果を示した。

実験例 4

約20時間絶食した生後7週齢の雄性スナネズミにH. Pylori の標準菌株(ATCC 43504株)の約24時間培養液を強制経口投与する。培養液投与後、約4時間絶食、絶水状態を維持した後、通常の固形餌と飲料水を与えることにより、H. Pylori に感染したスナネズミモデルを作製する。感染6週後より、薬剤を1日2回、2週間経口投与する。実施例1の化合物とプロトンポンプ阻害剤と

の併用実験、または実施例1の化合物とプロトンポンプ阻害剤と抗生物質もしくは抗原虫薬との併用実験において、先にプロトンポンプ阻害剤を投与後、実施例1の化合物、または実施例1の化合物と抗生物質もしくは抗原虫薬とを経口投与する。薬剤投与終了後、6週目にスナネズミを屠殺し、胃を摘出する。胃を大弯に沿って切開し、内容物を除去後、胃を10m1のリン酸緩衝液-生理食塩水中でホモジナイザーで破砕する。破砕液を同緩衝液で適宜希釈し、その0.1m1をH. Pylori 菌選択培地に接種する。これを炭酸ガスの存在下、培養し、H. Pylori の存在の有無を調べる。

実施例1の化合物は単剤投与でも優れた除菌効果を示すが、実施例1の化合物とプロトンポンプ阻害剤との併用投与、または実施例1の化合物とプロトンポンプ阻害剤と抗生物質もしくは抗原虫薬との併用投与により、明らかな除菌効果の増強が認められるとともに、肉眼的および組織病理学的に炎症症状の修復が促進された。また、併用投与による完全除菌群では炎症症状の再発は見られなかった。実施例5

1) マウス経口投与急性毒性試験

約24時間絶食した5週齢のICR系雄性マウス(日本チャールズリバー)に 実施例1の化合物を単回経口投与し、3日後の生死を観察した。

2) マウス静脈内投与急性毒性試験

5週齢のICR系雄性マウス(日本チャールズリバー)に実施例1の化合物を 単回静脈内投与し、3日後の生死を観察した。

用量 (mg/kg) 死亡数 静脈内投与 50 0/5 経口投与 1000 0/5

マウス急性毒性試験

n = 5

以上の結果より、本発明の化合物(I)およびその医薬上許容し得る塩は、H. Pylori に代表されるヘリコバクター属の菌に対して選択的に抗菌活性を示し、さらにH. Pylori 感染動物モデルにおいても良好な除菌作用を示すことから、ヘリコバクター菌に起因する胃炎、胃潰瘍などの各種疾患の予防および治療に有効である。すなわち、一般式(I)の本発明化合物およびその医薬上許容し得る塩は、ヒトを含む哺乳動物に対して、ヘリコバクター属菌に起因する各種疾患の予防および治療、潰瘍の再燃再発防止、嘔吐の抑制、ノンーアルサージスペプシア(Non-ulcer dyspepsia)の予防および治療、腫瘍(胃癌など)の予防および治療に使用される。また、本発明化合物(I)およびその医薬上許容し得る塩は胃酸分泌抑制作用、抗潰瘍作用、胃腸細胞保護作用、抗下痢作用などを有し、消化器系疾患(胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃炎、下痢、大腸炎など)の予防および治療薬として有用である。さらに、低毒性で、かつ酸などに対し安定であり、血中ガストリン値の上昇が小さいなどの特性を有する。

さらに、本発明によれば、化合物(I)と抗潰瘍剤との併用投与、あるいは化合物(I)と抗潰瘍剤と抗生物質もしくは抗原虫薬との併用投与により、除菌効果の増強、潰瘍治癒の促進効果が得られる。また、単独投与に比べて投与量の低減ができるので副作用および患者のコンプライアンスの改善が期待できる。

請求の範囲

1. 一般式(I)

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{2} \\
\uparrow \\
S - R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
\downarrow \\
N \\
\downarrow \\
R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(0) q \\
R^{2} \\
\uparrow \\
S - R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(1) \\
\downarrow \\
R^{3}
\end{array}$$

〔式中、Rは、- (CH2-CH2-O) k - D1

(式中、 D_1 はハロアルキルを示し、k は 1 から 1 0 の整数を示す。)、または $-(A-O)m-(B-O)n-D_2$

(式中、 D_2 はハロアルキルを示し、mは1から10の整数を示し、nは0から10の整数を示し、A、Bは同一または異なってそれぞれ置換基を有してもよい炭素数 $2\sim1$ 0のアルキレンを示す。但し、nが0を示す場合、Aは炭素数 $3\sim1$ 0のアルキレンを示し、nが1から10の整数を示す場合、AとBの少なくとも一方は炭素数 $3\sim1$ 0のアルキレンを示す。)を示す。

 R^1 は水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ヒドロキシ、アルコキシカルボニル、カルボキシルまたはハロアルキルを示す。

 R^2 、 R^3 は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキルまたはアルコキシを示す。

R⁴ は水素または-COOR⁵

(式中、R⁵ はアルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アシルオキシアルキル、アシルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、置換基を有してもよいフェニル、置換基を有してもよいアラルキルを示す。)

により表される基を示す。

Z、Yは同一または異なってそれぞれCHまたはNを示す。

p、qは同一または異なってそれぞれ0、1または2を示す。〕 により表されるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩。

2. 一般式(II)

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{2} \\
N \\
N \\
N \\
N \\
N \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(0) q \\
R^{2} \\
S - (CH_{2}CH_{2}O)k - D_{1} \\
N \\
N \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(II) \\
R^{4}
\end{array}$$

〔式中、R¹ は水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ヒドロキシ、アルコキシカルボニル、カルボキシルまたはハロアルキルを示す。

 R^2 、 R^3 は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキルまたはアルコキシを示す。

R⁴ は水素または一COOR⁵

(式中、R⁵ はアルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アシルオキシアルキル、アシルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、置換基を有してもよいフェニル、置換基を有してもよいアラルキルを示す。)

により表される基を示す。

D₁ はハロアルキルを示す。

Z、Yは同一または異なってそれぞれCHまたはNを示す。

p、qは同一または異なってそれぞれ0、1または2を示す。

kは1から10の整数を示す。〕

により表されるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩。

3. 一般式 (II) において、

R¹ が水素、ハロゲン、炭素数1~5のアルキル、炭素数1~5のアルコキシ、ヒドロキシまたは炭素数1~5のハロアルキルであり、

 R^2 、 R^3 が同一または異なって、それぞれ水素または炭素数 $1\sim 5$ のアルキルである、請求の範囲 2 に記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩。 4 . 一般式 (II) により表される化合物が、一般式 (II a)

$$R^{1 a}$$

$$N$$

$$S - CH_2$$

$$N$$

$$N$$

$$(0) p$$

$$R^{4}$$

$$S - (CH_2CH_2O)k - D_1$$

$$(IIa)$$

〔式中、R^{1a}は水素、ハロゲン、炭素数1~3のアルキル、炭素数1~3のアルコキシ、ヒドロキシまたは炭素数1~3のハロアルキルを示す。

R⁴ は水素または一COOR⁵

(式中、R⁵ はアルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アシルオキシアルキル、アシルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、置換基を有してもよいフェニル、置換基を有してもよいアラルキルを示す。)

により表される基を示す。

Dıはハロアルキルを示す。

pは0、1または2を示す。

kは1から10の整数を示す。〕

により表される化合物である請求の範囲3に記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩。

5. 一般式(III)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & & & \\
R^{2} & \uparrow \\
S - (A-0)m - (B-0)n - D_{2} \\
\hline
S - (B-0)m - (B-0)n - D_{2} \\
\hline
N & & \\
R^{4} & & \\
\end{array}$$
(III)

〔式中、R¹ は水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ヒドロキシ、アルコキシカルボニル、カルボキシルまたはハロアルキルを示す。

 R^2 、 R^3 は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキルまたはアルコキシを示す。

R⁴ は水素または-COOR⁵

(式中、R⁵ はアルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アシルオキシアルキル、アシルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、置換基を有してもよいフェニル、置換基を有してもよいアラルキルを示す。)

により表される基を示す。

D₂ はハロアルキルを示す。

Z、Yは同一または異なってそれぞれCHまたはNを示す。

p、qは同一または異なってそれぞれ0、1または2を示す。〕

mは1から10の整数を示す。

nは0から10の整数を示す。

A、Bは同一または異なってそれぞれ置換基を有してもよい炭素数2~10のアルキレンを示す。

但し、nが0を示す場合、Aは炭素数3~10のアルキレンを示し、nが1から10の整数を示す場合、AとBの少なくとも一方は炭素数3~10のアルキレンを示す。〕

により表されるピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩。

6. 一般式(III)において、

R¹ が水素、ハロゲン、炭素数1~5のアルキル、炭素数1~5のアルコキシ、ヒドロキシまたは炭素数1~5のハロアルキルであり、

 R^2 、 R^3 が同一または異なって、それぞれ水素または炭素数 $1 \sim 5$ のアルキルである、請求の範囲 5 に記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩。 7. 一般式 (I I I) により表される化合物が、一般式 (I I I a)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1 a} & & & \\
N & & \\
N$$

〔式中、R¹。は水素、ハロゲン、炭素数1~3のアルキル、炭素数1~3のアルコキシ、ヒドロキシまたは炭素数1~3のハロアルキルを示す。

R * は水素または-COOR *

(式中、R⁵ はアルキル、ハロアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アシルオキシアルキル、アシルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモイルアルキル、モノアルキルカルバモイルアルキル、ジアルキルカルバモイルアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、置換基を有してもよいフェニル、置換基を有してもよいアラルキルを示す。)

により表される基を示す。

D₂ はハロアルキルを示す。

pは0、1または2を示す。

mは1から10の整数を示す。

nは0から10の整数を示す。

但し、nが0を示す場合、Aは炭素数3~10のアルキレンを示し、nが1か

ら10の整数を示す場合、AとBの少なくとも一方は炭素数3~10のアルキレンを示す。〕

により表される化合物である請求の範囲 6 に記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩。

8. 以下の化合物群より選ばれた請求の範囲1に記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩。

2-((3-y+v-4-(2-(2-(2-(2,2,2-h))))) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H -ベンゾイミダゾール、

2-((3-x+y-4-(4-(2,2,2-1))) フェートリフルオロエトキシ)ブチルスルファニル)-2-ピリジル)メチルスルファニル)-1 H -ベンゾイミダゾール、

2-((4-(2-(2-0)2-1)-1)-1) エチルスルファニル) -3-メチル-2-ピリジル) メチルスルファニル) -1 H-ベンゾイミダゾール、

1-x++innum=2-((3-x+n-4-(2-(2-(2-(2, 2, 2-1))))2-+y-2+innum=2-(1-x+innum))2-+y-2+innum=2-(1-x+innum)2-+y-2+innum=2-(1-x+i

1- メトキシカルボニルー 2- ((3- メチルー 4- (2- (2- (2- (2, 2, 2- トリフルオロエトキシ) エトキシ) エチルスルファニル) - 2- ピリジル) メチルスルファニル) - 1 H- ベンゾイミダゾール、

1-第3級ブトキシカルボニルー2-((3-メチルー4-(2-(2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ))) エトキシ) エチルスルファニル) -2-ピリジル) メチルスルファニル) -1H-ベンゾイミダゾール、

1-(2-メトキシエトキシカルボニル)-2-((3-メチル-4-(2-

1-(2, 2, 2-1) フルオロエトキシカルボニル)-2-((3-1)) エチルス-4-(2-(2-(2, 2, 2-1)) ファニル)-1 H - ベンゾイミダゾール、

1-(N, N-i)メチルカルバモイルメトキシカルボニル)-2-((3-i)チルー4-(2-(2-(2, 2, 2-i))ルオロエトキシ)エトキシ)エチルスルファニル)-2-iピリジル)メチルスルファニル)-1 H -iベンゾイミダゾール、

- 9. 請求の範囲1~8のいずれかに記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩と、医薬上許容し得る担体とを含有する医薬組成物。
- 10.請求の範囲1~8のいずれかに記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩と、抗潰瘍薬とを含有する医薬組成物。
- 11.請求の範囲1~8のいずれかに記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩と、抗潰瘍薬と、抗生物質もしくは抗原虫薬とを含有する医薬組成物。
- 12. 請求の範囲1~8のいずれかに記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩を投与することを特徴とする消化器系疾患の予防・治療方法。

13.請求の範囲1~8のいずれかに記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩と、抗潰瘍薬とを投与することを特徴とする消化器系疾患の予防・治療方法。

- 14. 請求の範囲1~8のいずれかに記載のピリジン化合物またはその医薬上許容し得る塩と、抗潰瘍薬と、抗生物質もしくは抗原虫薬とを投与することを特徴とする消化器系疾患の予防・治療方法。
- 15. 請求の範囲9に記載の医薬組成物であって、抗潰瘍薬と併用されることを特徴とする医薬組成物。
- 16.請求の範囲9に記載の医薬組成物であって、抗潰瘍薬および抗生物質もしくは抗原虫薬と併用されることを特徴とする医薬組成物。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/01365

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int. C16 C07D401/12, 471/04,	487/04, A61K31/44, 50	
According to International Patent Classification (IPC) or to bo	oth national classification and IPC	
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int. C1 ⁶ C07D401/12, 471/04,		
Documentation searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included in t	he fields searched
Electronic data base consulted during the international search (name CAS ONLINE	e of data base and, where practicable, search	terms used)
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category* Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A JP, 7-278141, A (Eisai Co. October 24, 1995 (24. 10. Claim (Family: none)	, Ltd.), 95),	1 - 11, 15, 16
A WO, 95/11897, A1 (Yoshitom Industries, Ltd.), May 4, 1995 (04. 05. 95), Claim & US, 5504082, A & E & JP, 7-512516, A & US, 56	P. 729957. A1	1 - 11, 15, 16
A JP, 6-500547, A (BYK Gulde Fabrik GmbH.), January 20, 1994 (20. 01. Claim & WO, 92/4898, A1 & & AU, 9184457, A & EP, 548 & IL, 99471, A & NZ, 23977	94), ZA, 9107309, A	1 - 11, 15, 16
Further documents are listed in the continuation of Box C	See seems for its	
Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considere to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later that the priority date claimed	"T" later document published after the interdate and not in conflict with the applied the principle or theory underlying the "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken along "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive combined with one or more other such or	cation but cited to understand invention claimed invention cannot be lered to involve an inventive e claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination is art
Date of the actual completion of the international search		
July 10, 1997 (10. 07. 97)	Date of mailing of the international sear July 23, 1997 (23.	
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japanese Patent Office	,	
Pacsimile No.	Telephone No.	
orm PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)	A CIOPITOTIC IVO.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/01365

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X Claims Nos.: 12 - 14 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 12 to 14 relate to a subject matter which this International Searching Authority is not required to search. Namely, the inventions of Claims 12 to 14 pertain to methods for treatment of the human body by therapy.
Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
and seven covers all
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl° C 0 7 D 4 0 1 / 1 2, 4 7 1 / 0 4, 4 8 7 / 0 4, A 6 1 K 3 1 / 4 4, 5 0 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl° C 0 7 D 4 0 1 / 1 2, 4 7 1 / 0 4, 4 8 7 / 0 4, A 6 1 K 3 1 / 4 4, 5 0 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAS ONLINE C. 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 JP, 7-278141, A (エーザイ株式会社), 24. 10月. 1995 (24 1 - 11,. 10. 95), 特許請求の範囲 (ファミリーなし) 15.16 WO, 95/11897, A1 (吉富製薬株式会社), 4. 5月. 1995 (04. Α 05.95),特許請求の範囲&US,5504082,A&EP,729957, 1 - 1 1A1&JP, 7-512516, A&US, 5616581, A 15, 16 JP, 6-500547, A (ビイク グルデン ロンベルク ヒエーミツシエ フー 1-11 Α アプリーク ゲゼルシヤフト ミツト ベシユレンクテル ハフツング), 20.1 15, 16 月. 1994 (20.01.94),特許請求の範囲&WO, 92/4898, A1 &ZA, 9107309, A&AU, 9184457, A&EP, 548103, A 1&IL, 99471, A&NZ, 239772, A C欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。 * 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 23.07.97 10.07.97 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 9 1 5 9 4 C 日本国特許庁(ISA/JP) 富永 保 印。 郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目 4番 3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3454

第1欄 請求の範囲の一部	Bの調査ができないときの意見(第1ページの1の続き)
	7条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
	12-14 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
	系る発明は、人間の身体の治療方法に係るものである。
2. □ 請求の範囲 ない国際出願の	は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてい部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲	は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に ていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が2	欠如しているときの意見(第1ページの2の続き)
	国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1. 出願人が必要な追 の範囲について作	自加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 作成した。
	を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 内付を求めなかった。
	自加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納 情求の範囲のみについて作成した。
4. 出願人が必要なi されている発明に	追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載 に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査手数料の異議の	申立てに関する注意
追加調查手数	